(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 17 janvier 2002 (17.01.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/03964 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷ : A61K 9/20, 9/50, 9/62
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/02224

- (22) Date de dépôt international: 10 juillet 2001 (10.07.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

- (26) Langue de publication : français
- (30) Données relatives à la priorité : 00 09047 11 juillet 2000 (11.07.2000) F
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): FLAMEL TECHNOLOGIES [FR/FR]; 33 Avenue du Docteur Georges Lévy, F-69693 Venissieux Cedex (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CASTAN, Catherine [FR/FR]; 55 chemin du May Gontey, F-69530 Orlienas (FR). LEGRAND, Valérie [FR/FR]; 8 rue de la Victoire, F-69003 Lyon (FR). MEYRUEIX, Rémi [FR/FR]; 42 rue Hector Berlioz, F-69009 Lyon (FR).

- **SOULA, Gérard** [FR/FR]; 33 rue Nungesser, F-69330 Meyzieu (FR).
- (74) Mandataires: CABINET PLASSERAUD etc.; 84 rue d'Amsterdam, F-75440 Paris Cedex 09 (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: ORAL PHARMACEUTICAL COMPOSITION WITH CONTROLLED RELEASE AND PROLONGED ABSORPTION
- **(54) Titre :** COMPOSITION PHARMACEUTIQUE ORALE A LIBERATION CONTROLEE ET A ABSORPTION PROLONGEE
- (57) Abstract: The invention concerns a galenic system with prolonged/controlled release of the medicinal and/or nutritional active principle, for oral administration. The aim is to provide a system enabling to obtain with one single tolerable and acceptable dose of active principle, efficient therapeutic protection over 24 hours (increasing the bioabsorption time without affecting bioavailability). To achieve this, the invention provides a composition comprising two controlled release systems associated in series, namely: individualised coated particles (microcapsules) of active principle forming an internal phase, the coating comprising a film-forming polymer P₁ (ethylcellulose), a nitrogenous polymer (polyvinylpyrrolidone), a softener (castor oil) and a lubricant (magnesium stearate), and an external phase of functional carriers: polyelectrolytic hydrophilic polymer: (alginate), neutral hydrophilic polymer (hydroxypropylmethylcellulose) and a gelling additive (calcium acetate), said composition spontaneously forming in the presence of water, a cohesive and stable composite macroscopic solid, wherein the external continuous phase is a gelled matrix including the active principle microcapsules. The invention is useful for delayed oral galenic formulation of metformin.
- (57) Abrégé: La présente invention concerne un système galénique à libération prolongée/contrôlée de principe actif (PA) médicamenteux et/ou nutritionnel, pour une administration par os. Le but est de fournir un système permettant d'obtenir avec une dose de PA unique tolérable et acceptable, une couverture thérapeutique performante sur 24 heures (augmentation de la durée de bio-absorption sans nuire à la bio-disponibilité). Pour atteindre ce but, l'invention propose une composition comprenant deux systèmes à libération contrôlée associés en série à savoir: des particules (microcapsules) de PA, individualisées, enrobées et formant une phase interne, l'enrobage comprenant un polymère filmogène P₁ (éthylcellulose), un polymère azoté (polyvinylpyrrolidone), un plastifiant (hie de ricin) et un lubrifiant (stéarate de magnésium), et une phase externe d'excipients fonctionnels: polymère hydrophile polyélectrolyte: (alginate), polymère hydrophile neutre (hydroxypropylméthylcellulose) et auxiliaire de gelification (acétate de calcium), cette composition formant spontanément en présence d'eau, un solide macroscopique composite cohésif et stable, dans lequel la phase continue externe est une matrice gélifiée incluant les microcapsules de PA. Application: forme galénique retard per os de metformine.





En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

COMPOSITION PHARMACEUTIQUE ORALE A LIBERATION CONTROLEE ET A ABSORPTION PROLONGEE

La présente invention concerne le domaine technique des systèmes galéniques à libération prolongée et contrôlée de principes actifs médicamenteux et/ou nutritionnels (PA), destinée à une administration par la voie orale.

Plus précisément, l'invention vise une composition pharmaceutique pulvérulente administrable *per os* et comprenant au moins un principe actif **PA** notamment absorbé dans les parties hautes du tractus gastro intestinal et des excipients aptes à lui conférer des propriétés d'absorption prolongée du **PA**.

La voie orale est la voie d'administration la plus commode et la plus communément utilisée pour les principes actifs médicamenteux et/ou diététiques. Ces systèmes ont des avantages évidents en termes de facilité d'administration et de tolérance pour les patients.

Il est particulièrement intéressant de chercher à développer des formes galéniques orales assurant la couverture thérapeutique du patient sur un nycthémère (24 heures).

Un tel objectif est ambitieux. En effet, la plupart des PA administrés per os sont absorbés dans la partie haute du tractus gastro intestinal qui constitue une "fenêtre d'absorption". La durée de passage du PA devant cette fenêtre est limitée en temps. Par conséquent, la durée d'absorption est elle-même limitée. Ainsi, il est généralement admis que les temps de résidence des formes orales ingérées sont de l'ordre de 0,5 à 3 heures environ dans l'estomac et de 2 à 4 heures environ dans l'intestin grêle, selon que le sujet se trouve à jeun ou que les formes orales ingérées sont contenues dans un bol alimentaire conséquent. La durée de bio-absorption d'un PA administré per os, et dont l'absorption est limitée aux parties hautes du tractus gastrointestinal (TGI), est donc de quelques heures seulement.

30

10

15

20

25

A l'accroissement du temps de bio-absorption, qui est l'objectif premier du système galénique de la présente invention, il faut ajouter la condition de maintien de la bio-disponibilité du PA à un niveau satisfaisant et suffisant.

La conjonction d'un accroissement du temps de bio-absorption et le maintien de la biodisponibilité à un niveau satisfaisant et suffisant, est un objectif délicat à atteindre. Une

2

simple augmentation du temps de libération du **PA** au-delà de la durée naturelle du transit dans le TGI ne conduit en général qu'à libérer une partie du **PA** après la fenêtre d'absorption et donc à abaisser la bio-disponibilité du **PA**.

Dans la pratique, le temps de bio-absorption, (Tabs), se déduit du profil de concentration plasmatique(PCP) du PA: c'est le temps au bout duquel, le PCP entre en régime d'élimination pure.

La bio-disponibilité est, elle, évaluée classiquement par le rapport de l'aire sous la courbe du PCP à l'aire sous la courbe du PCP d'une forme à libération immédiate de référence.

Pour tenter de résoudre la problématique exposée ci dessus, de nombreuses propositions techniques sont apparues.

- Globalement, les propositions techniques antérieures proposent d'accroître le temps de transit du PA en proposant trois types de systèmes galéniques, à savoir :
 - ▶ les systèmes flottants de faible densité, qui surnagent sur le contenu gastrique liquide, prolongeant ainsi la durée de présence du PA dans les parties hautes du TGI;
 - ➤ les systèmes bio-adhésifs qui adhèrent aux muqueuses gastriques et/ou intestinales ;
 - ➤ les systèmes gonflants qui augmentent de volume une fois qu'ils sont en contact avec les liquides gastriques, jusqu'à atteindre des dimensions telles qu'ils ne peuvent pas franchir le pylore et sont donc retenus dans l'estomac.

25

20

10

Certains des systèmes connus peuvent combiner deux ou trois de ces fonctionnalités de flottaison, de bio-adhésion et de gonflement.

La demande de brevet PCT WO-99/47128 propose une revue de l'art antérieur relatif à ces trois types d'approche pour la mise au point de formes galéniques gastrorétentives, ayant des propriétés de libération prolongée et contrôlée du PA.

Cette demande PCT WO-99/47128 propose une forme galénique orale adaptée à des principes actifs dotés d'une forte solubilité dans l'eau et présentant une fenêtre d'absorption limitée à la partie haute du tractus gastro-intestinal (Metformine). Pour ces

PA de forte solubilité, cette forme galénique prétend résoudre le problème consistant à assurer simultanément :

3

- i) une libération prolongée sans "burst" initial, et
- ii) un temps de résidence gastrique prolongé.

Ce système galénique à libération contrôlée de PA est biphasique. Il comprend :

- 5 > une phase interne particulaire formée de granules individualisés chargés en PA. La particularité de ces granules est d'être *non enrobés* et de comporter un ou plusieurs excipients qui peuvent être :
 - o un polymère hydrophobe : copolymère de l'acide (méth)acrylique (EUDRAGIT®), éthylcellulose,
- 10 o et/ou un polymère hydrophile : carboxyméthylcellulose de sodium ou alginate de sodium,
 - o et/ou d'autres composés hydrophobes : cires, alcools gras, esters d'acide gras,
 - > et une phase continue solide externe dans laquelle sont noyées les particules de la phase interne, cette phase solide externe continue comportant :
- o un ou plusieurs polymères hydrophiles : [hydroxypropylméthylcellulose HPMC- (de viscosité 5 cps et 1.10⁵ cps), cellulose microcristalline],
 - o et/ou un ou plusieurs polymères hydrophobes,

30

35

- o et/ou un ou plusieurs autres composés hydrophobes (cires, alcools gras, esters d'acide gras).
- Ce système galénique est, de préférence, sous forme de comprimé. Il est présenté comme ayant un temps de résidence accru dans la partie haute du tractus gastro-intestinal (estomac/intestin grêle) par effet d'augmentation de taille, sans toutefois atteindre une limite supérieure conduisant à l'occlusion.
- Un inconvénient de cette forme galénique est qu'elle présente un temps de résidence gastrique variable, à la différence d'une forme galénique microparticulaire, dont le temps de résidence est pondéré par le grand nombre de particules.
 - Par ailleurs, il est vraisemblable que ce système galénique selon le WO-99/47128 (de préférence un comprimé) ait une faible tenue mécanique en milieu gastrique. Dans une telle hypothèse la libération du **PA** ne serait plus contrôlée.

La demande de brevet PCT WO-99/47125 propose une forme galénique dont l'application est limitée aux antihyper-glycémiants de très haute solubilité et plus particulièrement la metformine. Cette forme permet d'obtenir une couverture thérapeutique sur 24 heures après administration orale à l'état nourri. Elle est constituée d'un comprimé macroscopique entouré d'une membrane perméable à l'eau mais non au **PA**. Le cœur de l'invention est la mise au point d'un comprimé libérant le **PA** par effet

4

osmotique. Le contrôle de la libération du PA est obtenu en ajustant la pression osmotique par ajout d'un polymère augmentant l'afflux d'eau et en ajustant le débit de sortie du PA en aménageant un orifice dans la membrane semi perméable. La biodisponibilité est maintenue en ajoutant au comprimé un promoteur d'absorption tel qu'un sel biliaire.

Le principal inconvénient réside dans la présence de ce promoteur d'absorption qui peut fragiliser la paroi intestinale et peut, en administration prolongée, avoir des effets secondaires indésirables.

Un autre inconvénient est que cette forme "comprimé" présente un temps de résidence gastrique variable, à la différence d'une forme galénique microparticulaire, dont le temps de résidence est pondéré par le grand nombre de particules.

Le brevet américain N° 5,472,704 propose un système à libération contrôlée maintenant la bio-disponibilité du PA par accroissement du temps de résidence de la forme galénique devant la fenêtre d'absorption du PA dans le (TGI). Ce système galénique bio-adhésif est composé d'une pluralité de particules individualisés dont la plus grande dimension est au maximum de 2 500 microns et en pratique de 300-600 microns. Chaque particule peut comprendre une partie bio-adhésive formée d'un copolymère acrylate et d'hydroxypropylméthylcellulose (HPMC) et une partie discontinue comportant des granules de PA enrobés (125-600 μm) dans lesquels le PA est associé à un excipient actif au regard de la libération prolongée et contrôlée dudit PA, cet excipient n'ayant pas de propriétés bio-adhésives (l'huile de ricin et/ou le lactose et/ou l'alcool polyvinylique et/ou une huile végétale et/ou un phosphate hydrogéné de calcium...).

25 La partie bio-adhésive, comprend par exemple :

5

- ➤ des dérivés de la cellulose, ou un mélange de copolymère acrylique (CARBOPOL) et d'HPMC,
- ➤ des agents hydrophobes tels que des sels d'acide stéarique, des huiles végétales hydrogénées, des polyéthylèneglycols, du talc...,
- 30 > ainsi que des agents de désintégration du type polyvinylpyrrolidone, amidon fonctionnalisé par des groupements méthyle et carboxylate de sodium, amidon, acide alginique, carboxyméthylcellulose de calcium, gomme guar, silice, alginate de sodium, gélatine, pectine...

Les granules de **PA** enrobé de diamètre 125-600 µm sont mélangés avec les excipients destinés à former la partie bio-adhésive. Ce mélange est ensuite mis sous forme de

5

comprimés, qui sont ensuite broyés et tamisés, de manière à obtenir une poudre de granules 300-600 µm.

Le but visé par le système galénique selon l'US N°5,472,704 est de mettre au point un système de bio-adhésif. Or, comme enseigné dans le WO-99/47128 discuté ci-dessus, les systèmes bio-adhésifs n'ont pas démontré leur aptitude à augmenter le temps de séjour dans les parties hautes du TGI. Par conséquent, rien dans ce brevet américain N°5,472,704 ne permet de supposer que le système galénique soit apte à accroître le temps de bio-absorption du **PA**.

5

30

35

- On connaît également un autre type de système galénique, constitué par une multiplicité de particules ou microcapsules portant chacune du **PA** enrobé d'une couche de pelliculage à base d'éthylcellulose, de polyvinylpyrrolidone, de stéarate de magnésium et d'huile de ricin, par exemple. Un tel système galénique est divulgué dans la demande PCT **WO-96/11675**. Ces microcapsules-réservoir tirent de leur multiplicité un avantage, qui est un temps de vidange gastrique plus régulier et reproductible. De plus, leur taille comprise entre 50 et 1 000 μm ainsi que les caractéristiques de leur enrobage permet d'accroître leur temps de transit dans l'intestin grêle (entre 8 et 24 heures) et , par suite , de maintenir l'absorption du **PA** pendant tout ou partie de ce temps de séjour dans l'intestin grêle.
- Comme cela sera démontré clairement ci après, le système galénique multiparticulaire selon le WO 96/11675 est perfectible en ce qui concerne la durée d'absorption et la bio-disponibilité de principes actifs ayant une haute solubilité dans l'eau et absorbés dans la partie haute du TGI, comme par exemple la metformine.
- Dans un tel état de la technique, l'un des objectifs essentiels de la présente invention est de fournir un nouveau système galénique perfectionné, pour l'administration orale de principes actifs **PA** en particulier de **PA** ayant une haute solubilité dans l'eau et absorbés dans la partie haute du TGI, ce système devant permettre d'obtenir une couverture thérapeutique performante sur 24 heures.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir un système galénique gastrorétentif, pour l'administration par voie orale d'un PA ayant une haute solubilité dans l'eau et absorbés dans la partie haute du TGI, ce système présentant une durée de bio-absorption accrue, tout en maintenant la bio-disponibilité du PA à un niveau suffisant et satisfaisant.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une composition galénique orale, pour l'administration d'un PA ayant une haute solubilité dans l'eau, dont le profil de libération in vitro du PA ait une forme sigmoïdale.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une composition galénique orale, de type une dose par 24 heures, qui soit efficace sur le plan thérapeutique, qui soit tolérable par le patient, qui soit économique, qui soit facile à fabriquer et dans laquelle on a recours à une combinaison d'excipients pharmaceutiques classiques et inoffensifs.

10

25

30

35

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir un système galénique du type de celui évoqué ci-dessus se présentant sous forme de gélules.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de proposer l'utilisation du système ou de la composition galénique orale susmentionnée pour la préparation d'un médicament, en particulier d'un médicament, dont le principe actif est très soluble dans l'eau et plus particulièrement encore, dont le PA est un anti-diabétique tel que la metformine.

Ces objectifs, parmi d'autres, sont atteints par la présente invention qui concerne, tout d'abord, la composition pharmaceutique orale comprenant au moins un principe actif (**PA**) et des excipients aptes à conférer à cette composition des propriétés de libération contrôlée et d'absorption prolongée du **PA** dans le tractus gastro-intestinal, cette composition étant du type de celles comportant :

- d'une part, une pluralité de particules individualisées et enrobées comprenant du PA et des excipients,
- et, d'autre part, une phase continue externe d'excipients dans laquelle est dispersée cette pluralité de particules individualisées et enrobées,

caractérisée en ce que :

- a elle comprend deux systèmes de libération contrôlée du PA associés en série, à savoir : les particules individualisées et enrobées, d'une part, et la phase continue externe, d'autre part ;
- b Les particules individualisées et enrobées de PA sont des microcapsules ayant les caractéristiques suivantes :
 - (i) leur pellicule d'enrobage a la composition ci-après :

7

1 - au moins un polymère filmogène (P1) insoluble dans les liquides du tractus, présent à raison de 50 à 90, de préférence 50 à 80 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un dérivé non hydrosoluble de la cellulose, l'éthylcellulose et/ou l'acétate de cellulose étant particulièrement préférés;

2 - au moins un polymère azoté (P2) présent à raison de 2 à 25, de préférence 5 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un polyacrylamide et/ou un poly-N-vinylamide et/ou un poly-N-vinylamide et/ou la polyvinylpyrrolidone étant particulièrement préférés;

3 - au moins un plastifiant présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins l'un des composés suivants : les esters du glycérol, les phtalates, les citrates, les sébaçates, les esters de l'alcool cétylique, l'huile de ricin, l'acide salicylique et la cutine, l'huile de ricin étant particulèrement préférée;

4 – et éventuellement au moins un agent tensioactif et/ou lubrifiant, présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et choisi parmi les tensioactifs anioniques, de préférence les sels alcalins ou alcalinoterreux des acides gras, l'acide stéarique et/ou oléique étant préférés, et/ou parmi les tensioactifs non ioniques, de préférence les esters de sorbitan polyoxyéthylénés et/ou les dérivés de l'huile de ricin polyoxyéthylénés, et/ou parmi les agents lubrifiants comme les stéarates, de préférence de calcium, de magnésium, d'aluminium ou de zinc, ou comme le stéarylfumarate, de préférence de sodium, et/ou le béhénate de glycérol; ledit agent pouvant comprendre un seul ou un mélange des susdits produits;

(ii) elles possèdent une granulométrie comprise entre 50 et 1 000 microns, de préférence entre 100 et 750 microns, et, plus préférentiellement encore, entre 200 et 500 microns :

5

10

15

20

25

8

- c - La phase continue d'excipients fonctionnels comprend :

5

10

15

20

30

35

- (i) au moins un polymère hydrophile polyélectrolyte (PPE), apte à gélifier et/ou réticuler, de préférence un polymère acrylique ou cellulosique ou un polysaccharide, et plus préférentiellement encore un alginate ;
- (ii) au moins un polymère hydrophile neutre (PN), de préférence choisi dans le groupe comprenant les celluloses, plus spécialement l'hydroxypropylméthylcellulose (HPMC) ou l'hydroxypropylcellulose (HPC) et leurs dérivés :
- (iii) et optionnellement un auxiliaire (AUX) de gélification/réticulation du polymère PPE, de préférence un composé à base d' un cation de valence
 ≥ 2 de préférence un composé à base de calcium, et plus préférentiellement encore, l'acétate de calcium;
- d le mélange formé des particules individualisées selon -b- et de la phase continue selon -c- supra, forme spontanément en présence d'eau dans un test de dissolution **D**, un solide macroscopique composite comprenant une phase continue externe sous forme de gel dans laquelle est incluse une phase discontinue interne formée des particules de **PA** individualisées et enrobées, ce solide macroscopique composite se formant spontanément en un temps inférieur à 30 minutes et préférentiellement compris entre 1 et 20 minutes.
- De manière tout à fait avantageuse, dès avant leur évacuation de la matrice, les microcapsules permettent la libération contrôlée du **PA** et son absorption dans la partie haute du tractus gastro-intestinal.
 - Par ailleurs, sans vouloir être lié par la théorie, on peut supposer que grâce à sa tenue mécanique initiale *in situ*, ce système galénique permet une libération progressive des microparticules (microcapsules) de phase interne dans l'estomac, au fur et à mesure que la matrice gélifiée est érodée par les liquides gastriques.

Suivant une autre caractéristique de l'invention, cette composition présente une courbe de dissolution in vitro dans un test **D** ayant une allure sigmoïdale définie de la façon suivante :

9

• il existe un point T de la courbe de dissolution dont la tangente passe par l'origine sans recouper la courbe et dont l'abscisse t est telle que :

$$\mathbf{t_T} \geq 1 \mathrm{H}$$

■ 20 % du PA sont libérés dans un temps $t \ge 1.5$ H.

5

10

Cette courbe de dissolution in vitro est donnée par un test \mathbf{D} qui se définit comme suit : Une gélule contenant la composition galénique orale sous forme de poudre est mise sous agitation à l'aide d'une pale à 100 tours/min, dans un milieu gastrique simulé, à une température de 37°C. Ce milieu gastrique simulé, dont le volume mis en oeuvre est de 1 litre, possède initialement un pH = 1,2. Ce milieu comprend du NaCl à 0,034 mol/l, de l'HCl à 0,063 mol/l et de la pepsine à 3,2g/l. Le pH est progressivement amené à 4,5 par ajout au milieu de pH = 1.2, de KH_2PO_4 (12g) et de NaOH à 35 %.

Des exemples de courbes de dissolution conformes à l'invention sont représentés sur les figures 1 et 2 annexées.

On remarquera que les courbes de dissolution du PA contenu dans les systèmes galéniques selon l'invention, comportent un point T dont la tangente passe par l'origine et dont l'abscisse t_T est ≥ 1 H, de préférence $t_T \geq 1,5$. H et plus préférentiellement encore est : $1 \leq t_T \leq 3$ H.

En d'autres termes, cela signifie que les courbes de dissolution, dans le test **D**, des compositions selon l'invention, présentent une première partie dans laquelle la libération du **PA** est initialement lente et pour laquelle la concavité est tournée vers le haut, suivie d'une partie pour laquelle la concavité est tournée vers le bas.

25

30

35

20

La composition galénique selon l'invention permet d'augmenter la couverture thérapeutique du PA par augmentation du t_{max} , tout en maintenant la bio-disponibilité à un niveau suffisant et satisfaisant. Les courbes donnant les concentrations plasmatiques en PA en fonction du temps suivant la prise, respectivement pour un PA (Metformine) à libération immédiate et pour ce même PA, dans une composition galénique selon l'invention, sont montrées sur la figure 3. L'augmentation du t_{max} obtenue grâce à la formulation selon l'invention est manifeste.

Suivant une caractéristique préférée de l'invention, la composition de la pellicule d'enrobage des particules individuelles de **PA** est la suivante :

10

▶ 1 - 60 à 80 % poids de P1 = éthylcellulose
 ▶ 2 - 5 à 10 % poids de P2 = PVP
 ▶ 3 - 5 à 10 % poids de plastifiant = huile de ricin

> 4 - 2 à 8 % poids de lubrifiant/tensioactif = stéarate de Magnésium.

5

S'agissant de la phase continue externe ou matrice, il est préférable que sa composition soit la suivante :

- i − 60 à 90 % en poids, de préférence de 70 à 90 % en poids, de polymère hydrophile polyélectrolyte (PPE) gélifiant/réticulant, avantageusement d'alginate;
- ii − 5 à 40 % en poids, de préférence de 10 à 30 % en poids, de polymère cellulosique (PN) hydrophile neutre, avantageusement d'HPMC;
- ➢ iii − 1 à 5 en poids, de préférence de 2 à 4 % en poids, d'un auxiliaire de gélification/réticulation (AUX), avantageusement l'acétate de calcium.

15

20

10

La viscosité η peut éventuellement être un critère de sélection des polymères PPE et PN.

Cette viscosité η est par convention une viscosité mesurée à 25 °C pour une solution de polymère dont le titre peut varier, par exemple : 1,25 ou 2 %. La méthodologie utilisée est celle fixée par la pharmacopée US, à savoir l'USP 2208.

Ainsi, s'agissant du polymère PPE et plus spécialement encore de l'alginate de sodium, on retient les produits dont la viscosité η est comprise :

entre 300 et 1 000 mPa.s.

25 de préférence entre 600 et 900 mPa.s, pour une solution à 1,25 % dans l'eau.

Concernant le polymère hydrophile neutre PN, sa viscosité η est \geq 10 000 mPa.s,

- \triangleright de préférence : 50 000 mPa.s $\leq \eta \leq$ 150 000 mPa.s,
- 30 \blacktriangleright et plus préférentiellement encore : 80 000mPa.s $\leq \eta \leq$ 120 000 mPa.s pour une solution à 2 % dans l'eau.

A titre d'autres exemples de polymères (PPE) gélifiant, on peut citer les polyacides acryliques, les gommes xanthane, la carboxyméthylcellulose.

11

L'HPMC n'est pas le seul polymère neutre hydrophile (PN) à pouvoir convenir dans le cadre de l'invention. A titre alternatif, on pourrait également employer l'hydroxypropylcellulose (HPC).

Les auxiliaires de gélification sont spécifiques des polymères sur lesquels ils exercent leur action. A titre d'illustration, les sels de barium, de strontium, de cuivre, de nickel, de zinc ou de manganèse réticulent l'alginate, conduisant à la formation d'un gel.

Pour poursuivre sur des considérations pondérales, il est à noter que la composition selon l'invention a pour caractéristique avantageuse de comprendre :

10

15

20

25

30

35

- ➤ de 50 à 80 % en poids, de préférence de 60 à 70 % en poids, de phase continue externe,
- ➤ et 50 à 20 % en poids, de préférence de 40 à 30 % en poids, de particules de PA et d'excipients individualisées et enrobées.

Sans que cela ne soit limitatif, la composition orale selon l'invention est, de préférence, pulvérulente.

La composition orale selon l'invention est une forme pulvérulente contenue dans une gélule qui, dans un test **D** de dissolution in vitro, forme spontanément en présence d'eau un solide cohésif formé d'une matrice gélifiée à base de la phase externe continue, et incluant les particules individualisées de **PA** enrobé d'excipients. Ce solide cohésif se forme en moins de 30 minutes et de préférence entre 1 et 20 minutes. Il maintient sa cohésion dans le test **D** durant 3 heures au moins, assurant ainsi d'une part la formation d'un objet d'une taille telle que ne puisse pas être expulsée de l'estomac pendant le temps de la digestion où le pylore est en position fermée. Cependant durant cette phase, la libération du **PA** s'effectue dans le système grâce à la pression osmotique exercée par le principe actif.

Au bout de quelques heures l'objet se délite libérant ainsi les microparticules qui peuvent alors migrer vers le petit intestin où elles vont continuer à libérer le PA, accroissant ainsi le temps d'absorption du PA dans l'organisme.

Selon une variante, ce mélange pulvérulent pourrait être mis sous la forme de comprimés aptes à se transformer dans le tractus gastro-intestinal en un système comportant une matrice gélifiée à base de la phase externe continue incluant les particules de **PA** et d'excipients individualisées et enrobées.

12

Comme il a été vu ci-dessus, les excipients sélectionnés et la manière dont ils sont agencés dans le système galénique, sont des caractéristiques essentielles de l'invention. Mais les fonctionnalités de ces excipients s'expriment d'autant mieux que le PA appartient à au moins l'une des familles de substances actives suivantes :

antiulcéreux, antidiabétiques, anticoagulants, antithrombiques, hypolipémiants, antiarythmiques, vasodilatateurs, antiangineux, antihypertenseurs, vasoprotecteurs, promoteurs de fécondité, inducteurs et inhibiteurs du travail utérin, contraceptifs. antibiotiques. antifongiques, antiviraux, anticancéreux, anti-inflammatoires, analgésiques, antiépileptiques, antiparkinsoniens, neuroleptiques, hypnotiques, anxiolytiques, psychostimulants, antimigraineux, antidépresseurs, antitussifs, antihistaminiques ou antiallergiques;

ce PA étant de préférence choisi parmi les composés suivants :

5

10

15

20

30

metformine, pentoxyfylline, prazosine, diltiazem, ketoprofen, métoprolol, captopril, aténolol, salbutamol, ranitidine, quinidine, périndopril, morphine, vérapamil et leurs mélanges.

Les principes actifs également concernés par l'invention pourraient être des suppléments nutritionnels et/ou diététiques ou leurs mélanges, comme par exemple des vitamines, des acides aminés, des antioxydants ou des oligo-éléments ou leurs mélanges.

Eventuellement, les vaccins pourraient constituer d'autres PA médicamenteux.

Sur le plan quantitatif, le **PA** est présent à raison d'au moins 10 % en poids, de préférence à raison de 15 à 50 % en poids, et plus préférentiellement encore à raison de 20 à 40 % en poids.

Suivant une caractéristique préférée de l'invention, le système galénique qu'elle concerne comprend la composition telle que définie ci-dessus, cette composition étant contenue -de préférence- dans une gélule, par exemple en gélatine, de préférence dans une quantité comprise entre 300 et 1 000 mg, et plus préférentiellement encore entre 400 et 700 mg.

Suivant un autre de ses aspects, l'invention concerne l'utilisation de la composition telle que définie ci-dessus pour la préparation de formes pharmaceutiques ou diététiques, de préférence pulvérulentes et contenues dans des gélules.

S'agissant de la préparation de la composition galénique orale selon l'invention, elle se décompose :

- ➤ d'une part en l'obtention de la phase interne discontinue de particules de PA individualisées et enrobées,
- > et d'autre part, en l'obtention d'un mélange pulvérulent d'excipients formant la phase externe continue, après hydratation.

5

20

Les deux phases externe et interne sont ensuite mélangées et éventuellement transformées en comprimés.

- Naturellement, le système galénique selon l'invention pourrait contenir d'autres excipients non toxiques utilisés par l'homme de l'art dans les formes gélules et comprimés. Des conservateurs, des stabilisants, des anti-adhérents, et des agents de masquage de goût, peuvent également être employés.
- Concernant la préparation des particules discrètes enrobées formant la phase interne, on se réfèrera à la demande PCT WO-96/11675 qui est intégrée entièrement dans le présent exposé par référence. Plus précisément, on procède à l'enrobage de particule de **PA** par pulvérisation de la composition d'enrobage sur les particules de **PA** mises en mouvement, de préférence par agitation mécanique ou par fluidisation.

Concernant la phase continue externe, il s'agit de procéder à un mélange de poudres, voire à un mélange de poudres et de solutions et à un séchage par tout moyen connu de l'homme de l'art.

Les exemples qui suivent permettront de mieux comprendre l'invention et de saisir tous ses avantages ainsi que les variantes de réalisation envisageables, sans sortir du cadre de l'invention.

14

EXEMPLES

DESCRIPTION DES FIGURES

5

Les figures 1 et 2 représentent le profil de dissolution d'un PA (metformine) exprimé par le % en poids de PA dissous dans le test D in vitro en fonction du temps en heures, pour les compositions des exemples 2 et 3, respectivement.

La figure 2a représente le profil de dissolution d'un PA (metformine) exprimé par le % en poids de PA dissous dans le test D in vitro en fonction du temps en heures, pour les microparticules selon le WO 96/11675 prises à elles seules et préparées selon la méthodologie décrite au point 1.2 de l'exemple 1.

La figure 3 représente les profils de concentration plasmatique en metformine après administration per os en dose unique chez le sujet :

- 15 (a): de 850 mg de metformine contenus dans la forme à libération immédiate Glucophage®
 - (b): de 1000 mg de metformine contenus dans la forme galénique selon la présente invention.

On se référera à l'exemple 5 pour plus de détails.

20

30

EXEMPLE 1

1.1 - Produits mis en oeuvre :

- a Principe actif **PA**:
 - Metformine/HCl, commercialisée par la Société INTERCHEMICAL.
 - b Excipient d'enrobage des particules de phase interne :
 - Ethylcellulose caractérisée par un taux d'éthoxyl compris entre 48 et 49.5% et une viscosité comprise entre 6 et 8 cP, fabriquée par la société Dow et commercialisée sous la dénomination ETHOCEL 7
 - Stéarate de magnésium commercialisé par la société Ackros
 - Polyvinylpyrrolidone fabriquée et commercialisée par la société ISP sous la dénomination PLASDONE K29/32
- Huile de ricin commercialisée par la société Garbit Huileries.

15

c- Excipient en phase externe :

- Alginate de sodium caractérisé par une viscosité comprise entre 600 et 900 cP, commercialisé par la société Monsanto sous la dénomination KELTONE HVCR
- Hydroxypropylméthylcellulose caractérisée par une viscosité comprise entre 80000 et 120000 cP, commercialisé par la société Colorcon sous la dénomination METHOCEL K 100 M Premium EP
- Acétate de calcium fabriqué par la société Dr. Paul Lohman, qualité poudre USP23

10

5

d-Gélule:

gélules vertes opaques de taille 00.fabriquées et commercialisées par Capsugel,

15 1.2 – Méthodologie

1 kg de metformine, HCl tamisée entre 200 et 500μm, a été pelliculé dans un appareil à lit d'air fluidisé (Niro, precision coater) avec une solution acétone/isopropanol (60/40 (%) (m/m) à 8% (m/m) constituée d'un mélange d'éthocel 7, de plasdone K29/32, d'huile de ricin et de stéarate de magnésium (exemple de composition et de quantité d'enrobage déposée dans les tableaux 1 et 2). Ces particules de metformine pelliculées ont été ensuite mélangées à sec dans un mélangeur cubique, avec un mélange de poudres d'alginate de sodium, d'hydroxypropylméthylcellulose et d'acétate de calcium. Ce mélange a été finalement introduit dans des gélules de taille 00.

La libération de la metformine, HCl a été testée in vitro par le test D.

25

20

EXEMPLE 2

On prépare une gélule dosée à 142,9 mg de metformine HCl, le taux d'enrobage déposé sur les microparticules de metformine, HCl est de 26%.

30

Le tableau 1 ci-après regroupe des données quantitatives.

16

Composants	composition centésimale % (m/m)	composition unitaire (mg)
Metformine, HCl	25,47	142,9mg
Ethocel 7	6,60	37,1mg
Stéarate de magnésium	0,89	5,0mg
Huile de ricin	0,72	4,0mg
Plasdone K 29/32	0,72	4,0mg
Keltone HVCR	50,91	285,6mg
Méthocel prémium K 100M	13,12	73,6mg
Acétate de calcium	1,57	8,8mg

tableau 1 : composition centésimale de l'exemple 2

La figure 1 montre le profil de dissolution obtenu. On constate sur cette figure 1, qu'elle comprend un point T dont la tangente passe par l'origine et dont l'abscisse T = 5 H 20. Un tel profil de dissolution est révélateur d'une libération prolongée et contrôlée du PA. Cela montre également que la forme galénique selon l'invention conserve une intégrité mécanique (masse – dimension – cohésion) pendant une durée relativement longue (au moins 4h). La concavité de la première partie de la courbe (0 – 4 H) est tournée vers le haut : la cinétique de libération est lente et contrôlée.

Cette figure 1 fait également apparaître le profil de dissolution du système galénique selon la demande PCT WO-99/47128.

Il importe de noter la différence d'aspect entre les deux courbes, ce qui correspond à des différences significatives sur le plan du comportement in vivo et donc de l'absorption du PA.

EXEMPLE 3

20

5

10

On prépare une gélule dosée à 166,7 mg de metformine, HCl, le taux d'enrobage déposé sur les microparticules de metformine, HCl est de 12%.

Le tableau 2 ci-après présente des données quantitatives.

5

15

20

25

Composants	Composition centésimale % (m/m)	Composition unitaire (mg)
Metformine, HCl	30,31	166,7mg
Ethocel 7	3,06	16,8mg
Stéarate de magnésium	0,41	2,3mg
Huile de ricin	0,33	1,8mg
Plasdone K 29/32	0,33	1,8mg
Keltone HVCR	50,87	279,8mg
Méthocel prémium K 100M	13,11	72,1mg
Acétate de calcium	1,58	8,7mg

tableau 2 : composition centésimale de l'exemple 3

La figure 2 ci-jointe montre le profil de dissolution obtenu. Chaque point de cette courbe correspond à une moyenne obtenue sur 16 gélules.

La courbe de la figure 2 correspondant à la composition selon l'invention, comprend un point T dont la tangente + passe par l'origine et dont l'abscisse $t_T = 4$ H.

Le profil de la figure 2 est de forme sigmoïdale.

Il se distingue nettement du profil de dissolution obtenu avec les microparticules enrobés seules (Fig. 2a) telles qu'obtenues selon la méthodologie décrite au point 1.2 supra de l'exemple 1.

La comparaison des figures 2 et 2a montre également que la forme galénique selon l'invention conserve une intégrité mécanique (masse - dimension - cohésion) pendant une durée relativement longue (au moins 4H). La concavité de la première partie de la courbe (0-4 H) est tournée vers le haut .

EXEMPLE 4

Tenue mécanique en milieu gastrique simulé de la composition selon l'invention conditionnée dans des gélules.

Conditions de dissolution :

Dissolution à 37°C, agitation avec une pale à 100 tours/min, volume de dissolution = 1 litre.

- pH = 1.2 : ce milieu est constitué de NaCl à 0,034 mol/l, HCl à 0,063 mol/l avec de la pepsine 3,2g/l.
 - -pH = 4.5 : ajout au milieu de pH = 1.2 de KH₂PO₄ (12g) et de NaOH à 35 %.

18

Les gélules testées présentent la composition décrite dans l'exemple 2 et sont préparées selon le procédé décrit exemple 1.

Le tableau 3 ci-dessous regroupe des données quantitatives :

_	
٦.	
~	

15

20

	L (mm)	l (mm)	m (mg)
1 h à pH = 1,2	$25,7 \pm 0,5$	$10,7 \pm 0,6$	1501 ± 68
2h à pH = 4,5	$27,7 \pm 1,7$	12 ± 1,4	2478 ± 214
4h à pH = 4,5	$22,3 \pm 1,7$	$12,3 \pm 1,7$	1737 ± 229

tableau 3 : données quantitatives de tenue mécanique

avec L, longueur du cylindre de gel, l diamètre du cylindre de gel, m, la masse du gel (gel ± eau interne).

Il apparaît qu'au bout de 4h en milieu de pH = 4,5, L et 1 n'ont sensiblement pas variés.

Les gels formés à base de la composition galénique selon l'invention ont conservé leur intégrité et leurs dimensions.

EXEMPLE 5

1000mg de metformine répartis en 7 gélules de taille 00 contenant chacune 561 mg de la forme pharmaceutique selon la présente invention ont été administrés à 6 sujets sains après prise d'un repas. La concentration plasmatique en metformine est enregistrée en fonction du temps entre 0 et 36 heures après administration.

Dans cette forme pharmaceutique selon l'invention, les granules de metformine représentent une fraction pondérale de 25.5%, l'enrobage des granules une fraction pondérale de 8.9%, et enfin la phase continue externe une fraction pondérale de 65.6%.

Les compositions sont les suivantes :

Pour le granulé de metformine :

	metformine	100 %	142.9 mg
25			
	pour l'enrobage :		
	Ethocel 7	74 %	37.1 mg
	Stéarate de magnésium	10 %	5 mg
	Plasdone K 29/32	8 %	4 mg
30	Huile de ricin	8 %	4 mg

19

Pour la phase continue:

5

10

Keltone HVCR	77.6 %	285.6 mg
Methocel K100M	20.0 %	73.6 mg
acétate de calcium	2.4 %	8.8 mg

Le profil de concentration plasmatique moyen sur les 6 sujets sains est représenté sur la figure 3. A des fins de comparaison, on fait aussi figurer le profil de concentration plasmatique moyen résultant de l'administration à 24 sujets sains après un repas, d'une dose unique de 850 mg de la forme à libération immédiate de metformine, Glucophage®. Ces données sont issues du document FDA (FOI): NDA 20-357. Metformin hydrochloride. LIPHA PHARMACEUTICAL INC.

Les données pharmacocinétiques extraites de ces profils sont reportées dans le tableau 4 ci-dessous :

Paramètre	formulation selon l'invention	Glucophage®
dose (mg)	1000	850
Cmax (ng/ml)	600	913
T max (h)	6	4.
AUC (ng.h/ml)	5233	7980
T absorption (h)	10	4

tableau 4 : données pharmacocinétiques

Il apparaît ainsi clairement que la forme pharmaceutique selon l'invention :

augmente la durée de bioabsorption de façon spectaculaire, augmente également le Tmax et maintient l'AUC à plus de 50% de la valeur correspondant à une forme orale à libération immédiate.

20

REVENDICATIONS

-1 - Composition pharmaceutique orale comprenant au moins un principe actif (PA) et des excipients aptes à conférer à cette composition des propriétés de libération contrôlée et d'absorption prolongée du PA dans le tractus gastro-intestinal, cette composition étant du type de celles comportant :

5

10

15

20

25

30

- d'une part, une pluralité de particules individualisées comprenant du PA et des excipients ;
- > et, d'autre part, une phase continue externe d'excipients dans laquelle est dispersée cette pluralité de particules individualisées et enrobées ; caractérisée en ce que :
- a elle comprend deux systèmes de libération contrôlée du PA associés en série, à savoir : les particules individualisées et enrobées, d'une part, et la phase continue externe, d'autre part ;
- b les particules individualisées et enrobées de PA sont des microcapsules ayant les caractéristiques suivantes :
 - (i) leur pellicule d'enrobage a la composition ci-après :
 - 1 au moins un polymère filmogène (P1) insoluble dans les liquides du tractus, présent à raison de 50 à 90, de préférence 50 à 80 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un dérivé non hydrosoluble de la cellulose, l'éthylcellulose et/ou l'acétate de cellulose étant particulièrement préférés;
 - 2 au moins un polymère azoté (P2) présent à raison de 2 à 25, de préférence 5 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un polyacrylamide et/ou un poly-N-vinylamide et/ou un poly-N-vinyl-lactame, le polyacrylamide et/ou la polyvinylpyrrolidone étant particulièrement préférés;
 - 3 au moins un plastifiant présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins l'un des composés suivants : les esters du glycérol, les phtalates, les citrates, les sébaçates, les esters de l'alcool cétylique, l'huile de ricin, l'acide salicylique et la cutine, l'huile de ricin étant particulèrement préférée;

4 - et éventuellement au moins un agent tensioactif et/ou lubrifiant, présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et choisi parmi les tensioactifs anioniques, de préférence les sels alcalins ou alcalinoterreux des acides gras, l'acide stéarique et/ou oléique étant préférés, et/ou parmi les tensioactifs non ioniques, de préférence les esters de sorbitan polyoxyéthylénés et/ou les dérivés de l'huile de ricin polyoxyéthylénés, et/ou parmi les agents lubrifiants comme les stéarates, de préférence de calcium, de magnésium, d'aluminium ou de zinc, ou comme le stéarylfumarate, de préférence de sodium, et/ou le béhénate de glycérol; ledit agent pouvant comprendre un seul ou un mélange des susdits produits;

(ii) elles possèdent une granulométrie comprise entre 50 et 1 000 microns, de préférence entre 100 et 750 microns, et, plus préférentiellement encore, entre 200 et 500 microns;

- c - La phase continue d'excipients fonctionnels comprend :

5

10

15

20

25

30

- (i) au moins un polymère hydrophile polyélectrolyte (PPE), apte à gélifier et/ou réticuler, de préférence un polymère acrylique ou cellulosique ou un polysaccharide, et plus préférentiellement encore un alginate;
- (ii) au moins un polymère hydrophile neutre (PN), de préférence choisi dans le groupe comprenant les celluloses, plus spécialement l'hydroxypropylméthylcellulose (HPMC) ou l'hydroxypropyl-cellulose (HPC) et leurs dérivés;
- (iii) et optionnellement un auxiliaire (AUX) de gélification/réticulation du polymère PPE, de préférence un composé à base d' un cation de valence ≥ 2 de préférence un composé à base de calcium, et plus préférentiellement encore, l'acétate de calcium;
- d le mélange formé des particules individualisées selon -b- et de la phase continue selon -c- supra, forme spontanément en présence d'eau dans un test de dissolution D, un solide macroscopique composite comprenant une phase continue externe sous forme de gel dans laquelle est incluse une phase discontinue interne formée des particules de PA individualisées et enrobées, ce solide macroscopique composite se formant spontanément en un temps inférieur à 30 minutes et préférentiellement compris entre 1 et 20 minutes.

22

- 2 - Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle présente une courbe de dissolution in vitro dans un test D, ayant une allure sigmoïdale définie de la façon suivante :

il existe un point T de la courbe de dissolution dont la tangente passe par l'origine sans recouper la courbe, et dont l'abscisse t_T est telle que :

 $t_T \ge 1 H$

- 20 % du PA sont libérés dans un temps $t \ge 1.5 \text{ H}$
- -3 Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le polymère PN
 possède une viscosité η à 25 °C ≥ 10 000 mPa.s, à une concentration de 2%, et selon les conditions fixées par l'USP 2208.
 - -4 Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la composition de la pellicule d'enrobage des particules discrètes de PA est la suivante :

➤ 1 - 60 à 80 % poids de P1 = éthylcellulose

 \triangleright 2 - 5 à 10 % poids de P2 = PVP

> 3 - 5 à 10 % poids de plastifiant = huile de ricin

> 4 - 2 à 8 % poids de lubrifiant/ tensioactif = stéarate de Magnésium.

20

25

30

35

15

- -5 Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la composition de la phase continue externe est la suivante :
 - ➢ i − 60 à 90 % en poids, de préférence de 70 à 90 % en poids, de polymère hydrophile polyélectrolyte PPE gélifiant/réticulant, avantageusement d'alginate;
 - ➢ ii 5 à 40 % en poids, de préférence de 10 à 30 % en poids,
 de polymère hydrophile neutre PN, avantageusement d'HPMC;
 - iii − 1 à 5 en poids, de préférence de 2 à 4 % en poids,
 d'un auxiliaire de gélification/réticulation AUX, avantageusement
 l'acétate de calcium.
- 6 Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle comprend :
- de 50 à 80 % en poids, de préférence de 60 à 70 % en poids, de phase continue externe,

23

- et 50 à 20 % en poids, de préférence de 40 à 30 % en poids, de particules de
 PA et d'excipients individualisées et enrobées.
- -7 Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en qu'elle se présente sous la forme d'un mélange pulvérulent propre à se transformer dans le tractus gastro-intestinal en un système comportant une matrice gélifiée à base de la phase externe continue incluant les particules de PA et d'excipients, individualisées et enrobées.
- -8 Composition selon la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle est contenue dans une gélule qui, dans un test **D** de dissolution in vitro, forme spontanément un solide cohésif qui maintient sa cohésion dans le test **D**, pendant au moins 3 h.
- -9 Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en qu'elle se présente sous la forme d'un comprimé apte à se transformer dans le tractus gastro-intestinal en un système comportant une matrice gélifiée à base de la phase externe continue incluant les particules de PA+excipients individualisées et enrobées.
- 10 Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que le PA appartient à au moins l'une des familles de substances actives suivantes :
 - antiulcéreux, antidiabétiques, anticoagulants, antithrombiques, hypolipémiants, antiarythmiques, vasodilatateurs, antiangineux, antihypertenseurs, vasoprotecteurs, promoteurs de fécondité, inducteurs et inhibiteurs du travail utérin, contraceptifs, antibiotiques, antifongiques, antiviraux, anticancéreux, anti inflammatoires, analgésiques, antiépileptiques, antiparkinsoniens, neuroleptiques, hypnotiques, anxiolytiques, psychostimulants, antimigraineux, antidépresseurs, antitussifs, antihistaminiques ou antiallergiques;
- et, de préférence, est choisi parmi les composés suivants :
 metformine, pentoxyfylline, prazosine, diltiazem, ketoprofen, métoprolol,
 captopril, aténolol, salbutamol, ranitidine, quinidine, périndopril, morphine,
 vérapamil et leurs mélanges.

24

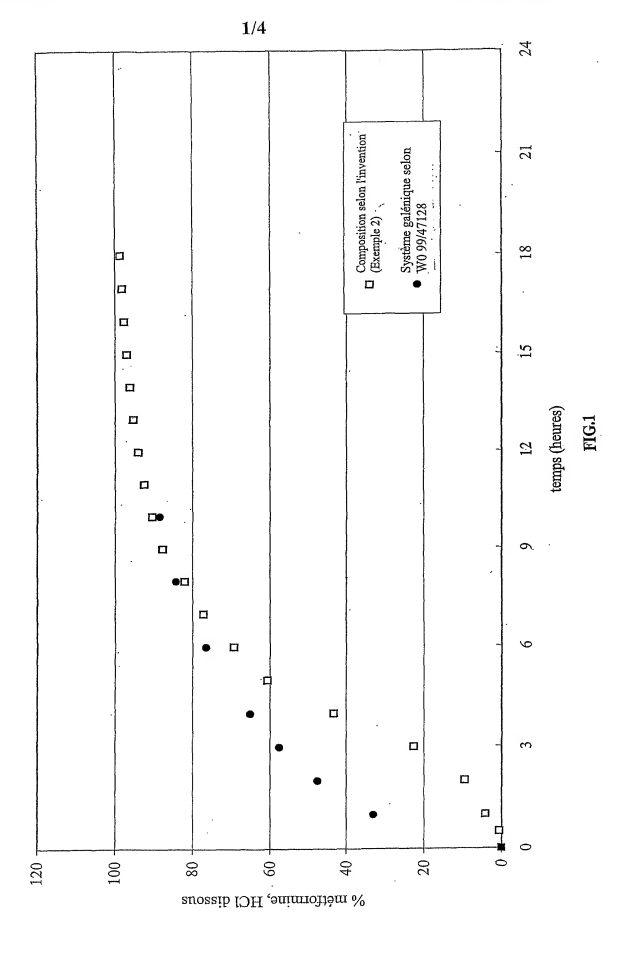
- 11 - Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que le PA est présent à raison d'au moins 10 % en poids, de préférence à raison de 15 à 50 % en poids, et plus préférentiellement encore à raison de 20 à 40 % en poids.

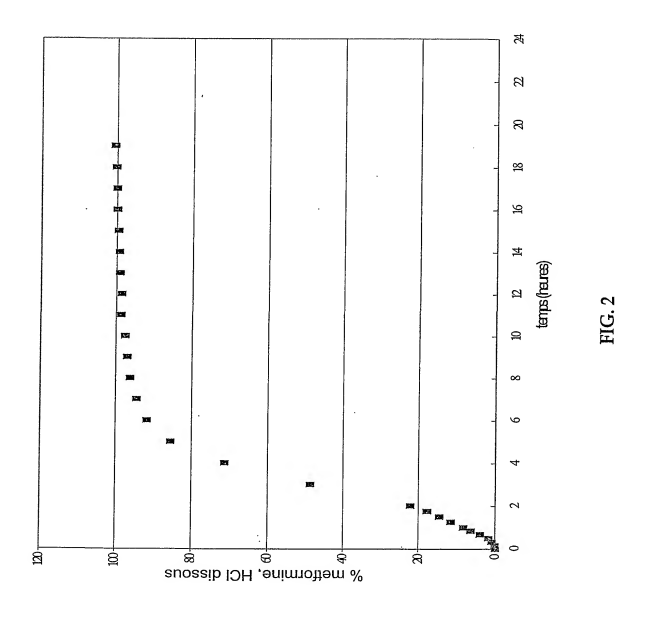
5

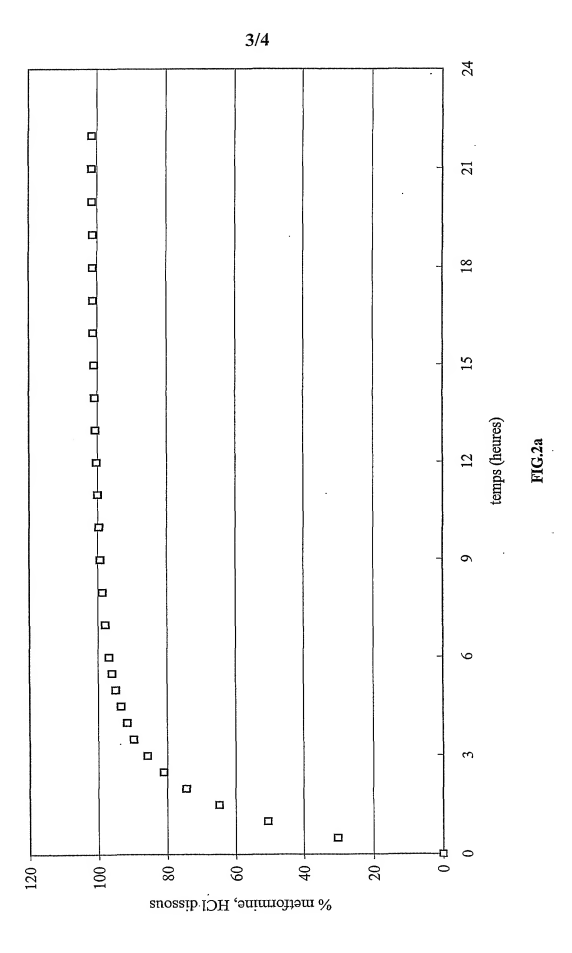
- 12 - Système galénique, de préférence sous forme de gélule, caractérisé en ce qu'il comprend de la composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, de préférence dans une quantité comprise entre 300 et 1 000 mg, et plus préférentiellement encore entre 400 et 700 mg.

10

- 13 - Utilisation de la composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, pour la préparation de formes pharmaceutiques ou diététiques, de préférence pulvérulentes et contenues dans des gélules.







4/4

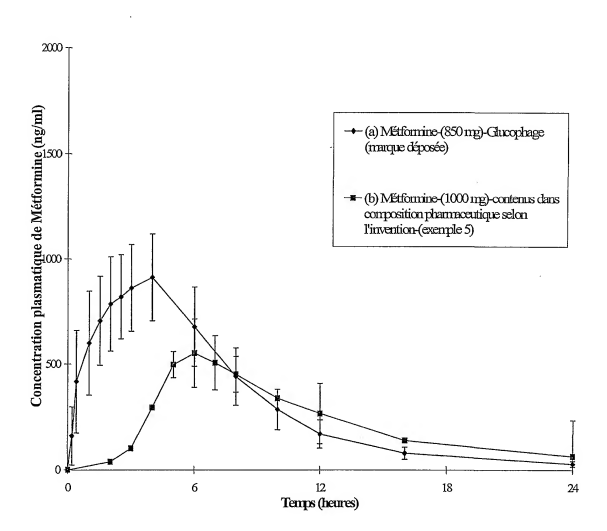


FIG.3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 01/02224

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 A61K9/20 A61K A61K9/50 A61K9/62 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α US 5 268 182 A (BRINKER DALE R ET AL) 1-4,7,7 December 1993 (1993-12-07) 9 - 13column 1, line 54 -column 3, line 3 column 3, line 40 -column 5, line 30 column 6, line 25 -column 10, line 2; examples 2-4 claims 1-4,6,7EP 0 709 087 A (FLAMEL TECH SA) 1-4,7,Α 1 May 1996 (1996-05-01) 9-13cited in the application page 5, line 51 -page 6, line 22 page 8, line 3 - line 41 claims 1-3,5,6-/--Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. X ° Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 25 October 2001 06/11/2001 Authorized officer Name and mailing address of the ISA Ruropean Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 Muller, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 01/02224

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 624 371 A (FLAMEL TECH SA) 17 November 1994 (1994–11–17) page 3, line 50 -page 5, line 54 claims 1-12	1-4,7, 9-13

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/FR 01/02224

Search report date member(e) date	A 07-12-1993 US 5169642 A 08-12-1992 AT 82497 T 15-12-1992 AU 3656189 A 04-01-1990 CA 1335258 A1 18-04-1995 DE 68903536 D1 24-12-1992 DE 68903536 D1 24-12-1992 EP 0347748 A2 27-12-1989 ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 DE 69514192 D1 13-07-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 15-61-2000 DE 69514192 T1 11-10-19-1998 US 6022562 A 08-02-2000 DF 69514192 T1 11-10-19-1998 US 6022562 A 08-02-2000 DF 69424718 D1 06-07-2000 DF 69424718 D1 06-07
AT 82497 T 15-12-1 AU 3656189 A 04-01-1 CA 1335258 A1 18-04-1 CE 68903536 D1 24-12-1 CE 68903536 D1 24-12-1 CE 68903536 T2 22-04-1 CE F 0347748 A2 27-12-1 CE S 2052816 T3 16-07-1 CE GR 3006537 T3 30-06-1 CE 63242 B 05-04-1 CE 63242 B 05-04-1 CE 63242 B 05-04-1 CE 63242 B 05-04-1 CE 63243 B 15-02-1 CE 63245 B 2 03-03-1 CE 63245 B 2 14-05-1 CE 704843 T3 29-12-2 CE 704987 A 10-05-1 C	AT 82497 T 15-12-1992 AU 3656189 A 04-01-1990 CA 1335258 A1 18-04-1995 DE 68903536 D1 24-12-1992 DE 68903536 T2 22-04-1993 EP 0347748 A2 27-12-1989 ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3100562 B2 21-02-2000 AU 3807795 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 CA 2160762 A1 19-04-1996 CA 2160762 A1 19-04-1996 CA 2160762 A1 19-04-
CA 1335258 AI 18-04-1 DE 68903536 D1 24-12-1 DE 68903536 T2 22-04-1 EFP 0347748 A2 27-12-1 EFP 034748 A2 17-02-1 GR 3006537 T3 30-06-1 IE 63242 B 05-04-1 JP 2045418 A 15-02-1 AU 6764390 A 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 AI 02-06-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EFP 0430287 A2 05-06-1 EFF 0430287 A2 05-06-1 EFF 0430287 A2 05-06-1 EFF 0430287 A2 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EFP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 AI 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 DE 69514192 T2 13-07-2 DF 69424718 D1 00-03-2 ZA 9508762 A 08-02-2 ZA 9508762 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EFP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 AI 28-10-1 DK 624371 T3 02-10-2 EFP 0624371 T	CA 1335258 AI 18-04-1995 DE 68903536 D1 24-12-1992 DE 68903536 T2 22-04-1993 EP 0347748 A2 27-12-1989 ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3100562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AU 3807795 A 06-05-1995 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 13-10-3-2000 DE 69514192 T1 13-03-02-2000 DE 69514192 T1 13-03-02-2000 DE 69514192 T1 13-07-2000 DE 6
DE 68903536 D1 24-12-1 DE 68903536 T2 22-04-1 EP 0347748 A2 27-12-1 ES 2052816 T3 16-07-1 GR 3006537 T3 30-06-1 IE 63242 B 05-04-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2862567 B2 03-03-1 US 5009897 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T1 03-02-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DF 0624371 A 17-11-1 DF 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DF 0624371 T 30-11-2 EP 0624371 T 30-11-2 ES 2148300 T3 16-10-2 EP 0624371 T3 02-10-2	DE 68903536 D1 24-12-1992 DE 68903536 T2 22-04-1993 EP 0347748 A2 27-12-1989 ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 6764390 A 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 03-02-2000 DE 69514192 T1 13-07-2000 DE 69514192 T1 03-02-2000 DE 69514192 T1 13-07-2000 DE 69514194 T1 13-07-
DE 68903536 T2 22-04-1 EP 0347748 A2 27-12-1 ES 2052816 T3 16-07-1 GR 3006537 T3 30-06-1 IE 63242 B 05-04-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2862567 B2 03-03-1 US 5009897 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-0 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DE 69013296 T3 27-02-1 EP 0430287 T3 27-02-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 BR 9509286 A 14-10-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 T3 02-10-2 EP 07098871 T3 00-11-2	DE 68903536 T2 22-04-1993 EP 0347748 A2 27-12-1989 ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514797 T1 14-09-1996 AT 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1996 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 AT 193448 T 15-06-2000 JP 10509427 T 14-09-199
EP 0347748 A2 27-12-1 ES 2052816 T3 16-07-1 GR 3006537 T3 30-06-1 IE 63242 B 05-04-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2862567 B2 03-03-1 US 5009887 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 II 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3199817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 10-05-1 EF 0709087 A1 10-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 10-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A1 10-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 EF 0709087 A1 10-05-1 EF 0709087 A1 10	EP 0347748 A2 27-12-1989 ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 90491 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 03-02-2000 DE 69514192 T1 10-03-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1
ES 2052816 T3 30-06-1 GR 3006537 T3 30-06-1 IE 63242 B 05-04-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2862567 B2 03-03-1 US 5009897 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 T1 2-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EF 0430287 A2 05-06-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 EP 0709087 A1 01-05-1 EP 0709087 A1 01-05-1 EP 0709087 A1 01-05-1 EF 0709087 A1 01-0	ES 2052816 T3 16-07-1994 GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3100562 B2 21-02-2000 JP 3100817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 KR 22725623 A1 19-04-1996 AU 3807795 A 06-05-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T7 14-09-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996
GR 3006537 T3 30-06-1 IE 63242 B 05-04-1 JP 2045418 A 15-02-1 JP 2862567 B2 03-03-1 US 5009897 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 DK 430287 A2 05-06-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 JP 3190817 A 20-08-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725624 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725624 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 US 6052662 A1 13 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 US 6022562 A 09-05-1 US 6022562 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 US 6022562 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DE 69424718 D1	GR 3006537 T3 30-06-1993 IE 63242 B 05-04-1995 JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JP 3190817 A 26-05-1995 UP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 10-03-2000 DE 6942471 T1 10-03-2000 DE 6942471 T1 10-03-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DR 624371 T3 02-10-2000 DR 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
IE	IE
JP 2045418 A 15-02-1 JP 2862567 B2 03-03-1 US 5009897 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3190817 A 20-08-1 JP 3190817 A 20-08-1 JP 3190817 A 20-08-1 JP 3190817 A 20-08-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 BE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 10-03-2 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DE P 0624371 A 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DE P 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 DE 143800 T3 16-10-2 DE 97138164 A 30-05-1	JP 2045418 A 15-02-1990 JP 2862567 B2 03-03-1999 US 5009897 A 23-04-1991 AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 JF 3190817 A 20-08-1991 JF 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 US 6022562 A 08-02-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-07-2000 DK 624371 T3 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DF 97138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
US 5009897 A 23-04-1 AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 GR 3034483 T3 29-12-2 JP 31010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T1 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 US 6022562 A 08-02-2 JP 11509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 DK 624371 T3 02-	AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 13-07-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DF 69424718 D1 06-07-200
AT 112678 T 15-10-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 DE 69514192 T1 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-3 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1	AT 112678 T 15-10-1994 AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AU 3807795 A 06-05-1991 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 14-09-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 DE 69514192 T7 14-09-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 DE 695262 A 08-02-2000 DF S08762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DR 68 3034231 T3 29-12-2000 US 5603957 A 18-02-1997
AU 623560 B2 14-05-1 AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IIL 96311 A 26-05-1 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A 10-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IIL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T 19-04-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T 19-04-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T 19-04-1 DE 6942471 T 10-01-05-1 DE 6942471 T 10-01-05-1 DE 71-01-05-1 DE 71	AU 623560 B2 14-05-1992 AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000
AU 6764390 A 14-02-1 CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A 101-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 T3 10-10-2 DF 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 DF P 0624371 T3 10-10-2 DF P 0624371 T3 10-10-2 DF P 0624371 T3 02-10-2 DF P 138164 A 30-05-1 DF 138164 A 30-05-1 DF 624371 T3 30-11-2	AU 6764390 A 14-02-1991 CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 IL 115646 A 16-07-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T1 13-07-2000 DE 6961675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 DF 6022562 A 08-02-2000 DF 60424718 D1 06-07-2000 DF 69424718 D
CA 2031150 A1 02-06-1 DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 01-05-1 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A1 01-05-1 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A1 01-05-1 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 EF 0709087 A1 10-05-1 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 EF 0709087 A1 10-05-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DE 69424718 D1	CA 2031150 A1 02-06-1991 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T3 10-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 IL 115646 A 16-07-2000 DF 6022562 A 08-02-2000 DF 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DF 69424718 D1 06-07-2000
DE 69013296 D1 17-11-1 DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 GR 3034483 T3 29-12-2 JP 3190817 A 20-08-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140741 T1 14-09-1 DE 6942471 T1 14-09-1 DE 6942471 T1 14-09-1 DE 6942471 T1 14-09-1 DE 6942471 T1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T1 30-11-2	DE 69013296 D1 17-11-1994 DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 DF 69514192 T2 13-07-2000 DF 0961675 A2 25-04-1996 DF 0709087 A1 01-05-1996 DF 0624371 A1 71-11-1994 DF 0709087 A1 01-05-1995 DF 0709087 A1
DE 69013296 T2 23-02-1 DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A2 15-06-2 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DF 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	DE 69013296 T2 23-02-1995 DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DE 69
DK 430287 T3 27-02-1 EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 US 6022562 A 08-02-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 694247718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2	DK 430287 T3 27-02-1995 EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DF 69424718 D1 06-07-2000 DF 69424713 D1 06-07-2000 DF 0624371 T3 02-10-2000 DF 0624371 T3 02-10-2000 DF 0624371 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 JP 7138164 A 30-05-1997 PT 624371 T 30-11-2000 JP 7138164 A 30-05-1997 PT 624371 T 30-11-2000
EP 0430287 A2 05-06-1 ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 WO 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DE P 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 22-10-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	EP 0430287 A2 05-06-1991 ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 DE 52140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 US 6022562 A 08-02-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DF 0624371 T3 02-10-2000
ES 2065461 T3 16-02-1 GR 3034483 T3 29-12-2 IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 US 6022562 A 08-02-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DE 6942471 B1 106-07-2 DE 6942471 B1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	ES 2065461 T3 16-02-1995 GR 3034483 T3 29-12-2000 IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 IL 15646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DK 624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
IE 904091 A1 05-06-1 IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EP 0709087 A1 01-05-1 US 6022562 A 08-02-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DE 6942471 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 JP 7138164 A 30-05-1	IE 904091 A1 05-06-1991 IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
IL 96311 A 26-05-1 JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 DE 69424718 D1 06-07-2 DE 694	IL 96311 A 26-05-1995 JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
JP 3010562 B2 21-02-2 JP 3190817 A 20-08-1 KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 D1 03-02-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 WO 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	JP 3010562 B2 21-02-2000 JP 3190817 A 20-08-1991 KR 223131 B1 15-10-1999 PT 96046 A 13-09-1991 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
JP 3190817 A 20-08-1	A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
KR 223131 B1 15-10-1 PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1 AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 WO 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	KR
PT 96046 A 13-09-1 EP 0709087 A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1	A 01-05-1996 FR 2725623 A1 19-04-1996 AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 EF 0709087 A1 01-03-2 US 6022562 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DE 6942471 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
AT 188117 T 15-01-2 AU 3807795 A 06-05-1 BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 US 6022562 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	AT 188117 T 15-01-2000 AU 3807795 A 06-05-1996 BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DF 69424718 D1 06-07-2000 DF 6942471 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
BR 9509286 A 14-10-1 CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	BR 9509286 A 14-10-1997 CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
CA 2160762 A1 19-04-1 DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	CA 2160762 A1 19-04-1996 DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
DE 69514192 D1 03-02-2 DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	DE 69514192 D1 03-02-2000 DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
DE 69514192 T2 13-07-2 EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	DE 69514192 T2 13-07-2000 EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 W0 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
EP 0709087 A1 01-05-1 ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	EP 0709087 A1 01-05-1996 ES 2140641 T3 01-03-2000 W0 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
ES 2140641 T3 01-03-2 W0 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	ES 2140641 T3 01-03-2000 W0 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
WO 9611675 A2 25-04-1 IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	WO 9611675 A2 25-04-1996 IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
IL 115646 A 16-07-2 JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	IL 115646 A 16-07-2000 JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
JP 10509427 T 14-09-1 US 6022562 A 08-02-2 ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	JP 10509427 T 14-09-1998 US 6022562 A 08-02-2000 ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
ZA 9508762 A 09-05-1 EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	ZA 9508762 A 09-05-1996 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
EP 0624371 A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1 AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	A 17-11-1994 FR 2704146 A1 28-10-1994 AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
AT 193448 T 15-06-2 DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	AT 193448 T 15-06-2000 DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
DE 69424718 D1 06-07-2 DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	DE 69424718 D1 06-07-2000 DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
DK 624371 T3 02-10-2 EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	DK 624371 T3 02-10-2000 EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
EP 0624371 A1 17-11-1 ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	EP 0624371 A1 17-11-1994 ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
ES 2148300 T3 16-10-2 GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	ES 2148300 T3 16-10-2000 GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
GR 3034231 T3 29-12-2 JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	GR 3034231 T3 29-12-2000 JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
JP 7138164 A 30-05-1 PT 624371 T 30-11-2	JP 7138164 A 30-05-1995 PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
PT 624371 T 30-11-2	PT 624371 T 30-11-2000 US 5603957 A 18-02-1997
	US 5603957 A 18-02-1997
	US 5846566 A 08-12-1998
US 5846566 A 08-12-1	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 01/02224

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K9/20 A61K9/50 A61K9/62 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K Documentation consultée autre que la documentation minimate dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie ° Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no des revendications visées Α US 5 268 182 A (BRINKER DALE R ET AL) 1-4,7,7 décembre 1993 (1993-12-07) 9 - 13colonne 1, ligne 54 -colonne 3, ligne 3 colonne 3, ligne 40 -colonne 5, ligne 30 colonne 6, ligne 25 -colonne 10, ligne 2; exemples 2-4 revendications 1-4,6,7 EP 0 709 087 A (FLAMEL TECH SA) Α 1-4.7.1 mai 1996 (1996-05-01) 9-13cité dans la demande page 5, ligne 51 -page 6, ligne 22 page 8, ligne 3 - ligne 41 revendications 1-3,5,6 -/--Х Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents χ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe ° Catégories spéciales de documents cités: *T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de inventive par rapport au document considéré isolément priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 25 octobre 2001 06/11/2001 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Muller, S

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No
PCT/FR 01/02224

CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
ldentification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
EP 0 624 371 A (FLAMEL TECH SA) 17 novembre 1994 (1994-11-17) page 3, ligne 50 -page 5, ligne 54 revendications 1-12	1-4,7, 9-13
	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents EP 0 624 371 A (FLAMEL TECH SA) 17 novembre 1994 (1994-11-17) page 3, ligne 50 -page 5, ligne 54 revendications 1-12

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No PCT/FR 01/02224

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 5268182	A	07-12-1993	US AU CA DE EP SRE JP ST UA AU CA ER ER IL JP	5169642 A 82497 T 3656189 A 1335258 A1 68903536 D1 68903536 T2 0347748 A2 2052816 T3 3006537 T3 63242 B 2045418 A 2862567 B2 5009897 A 112678 T 623560 B2 6764390 A 2031150 A1 69013296 D1 69013296 D1 69013296 T2 430287 T3 0430287 A2 2065461 T3 3034483 T3 904091 A1 96311 A 3010562 B2	08-12-1992 15-12-1992 04-01-1990 18-04-1995 24-12-1992 22-04-1993 27-12-1989 16-07-1994 30-06-1993 05-04-1995 15-02-1990 03-03-1999 23-04-1991 15-10-1994 14-05-1992 14-02-1991 17-11-1994 23-02-1995 27-02-1995 27-02-1995 05-06-1991 16-02-1995 29-12-2000 05-06-1991 26-05-1995 21-02-2000
EP 0709087	A	01-05-1996	JP KR PT FR AU BR CA DE EP ES WO IL JP US	3190817 A 223131 B1 96046 A 2725623 A1 188117 T 3807795 A 9509286 A 2160762 A1 69514192 D1 69514192 T2 0709087 A1 2140641 T3 9611675 A2 115646 A 10509427 T 6022562 A	20-08-1991 15-10-1999 13-09-1991
EP 0624371	Α	17–11–1994	ZA FR AT DE DK EP ES GR JP PT US US	9508762 A 2704146 A1 193448 T 69424718 D1 624371 T3 0624371 A1 2148300 T3 3034231 T3 7138164 A 624371 T 5603957 A 5846566 A	09-05-1996